(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



. | COLOR ENGLOS IN COLOR DE COLOR COLOR DE COL

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 29. Januar 2004 (29.01.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/009607 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C07F 7/14

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2003/006204

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Juni 2003 (12.06.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 32 663.0

18. Juli 2002 (18.07.2002) Di

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): WACKER-CHEMIE GMBH [DE/DE]; Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KORNEK, Thomas [DE/DE]; Badhöringer Strasse 17, 84489 Burghausen

(DE). BAUER, Andreas [AT/DE]; Brudermühlstrasse 50, 81371 München (DE). SENDEN, Diana [AT/DE]; In den Grüben 157, 84489 Burghausen (DE).

(74) Anwälte: FRITZ, Helmut usw.; Wacker-Chemie GmbH, Zentralbereich PML, Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): CN, JP, PL, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: CONTINUOUS PRODUCTION OF ORGANOSILANES

(54) Bezeichnung: KONTINUIERLICHE HERSTELLUNG VON ORGANOSILANEN

(57) Abstract: The invention relates to a method for the continuous production of silane of general formula (I) $R^6R^5CH-R^4CH-SiR^1R^2R^3$ (I), whereby silane of general formula (II) $HSiR^1R^2R^3$ (II), is continuously reacted with alkene of general formula (III) $R^6R^5CH=CHR^4$ (III), in the presence of an iridium compound of general formula (IV) as a catalyst [(diene)IrC1]₂ (IV), and free diene as a cocatalyst. The reaction temperature is between 30 and 200° C, the reaction pressure is between 0.11 and 50.0 Mpa, and R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , $R^$

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Silan der allgemeinen Formel (I) R⁶R⁵CH-R⁴CH-SiR¹R²R³ (I), bei dem Silan der allgemeinen Formel (II) HSiR¹R²R³ (II), mit Alken der allgemeinen Formel (III) R⁶R⁵CH=CHR⁴ (III), in Gegenwart von Iridiumverbindung der allgemeinen Formel (IV) als Katalysator [(Dien)IrC1]₂ (IV), und freiem Dien als Cokatalysator kontinuierlich umgesetzt wird, wobei die Reaktionstemperatur 30-200° C und der Reaktionsdruck 0,11-50,0 Mpa betragen and wobei R¹, R², R³, R⁴,R⁵, R⁶, R und Dien die Bedeutungen aus Anspruch 1 aufweisen.



10

15

Kontinuierliche Herstellung von Organosilanen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur kontinuierlichen
Herstellung von Organosilanen über Hydrosilylierung in

Gegenwart einer Iridiumverbindung als Katalysator und freiem
Dien als Cokatalysator.

Substituierte Alkylsilane sind von enormem wirtschaftlichen Interesse für eine Vielzahl von Bereichen. Sie werden eingesetzt z.B. als Haftvermittler oder als Vernetzer.

Die Platin- bzw. Rhodium-katalysierte Hydrosilylierung von ungesättigten Verbindungen ist bereits vielfach untersucht worden. Die Produktausbeuten sind oft mit 20 bis 45% sehr niedrig, was auf erhebliche Nebenreaktionen zurückzuführen ist.

Iridium-Katalysatoren mit Dienliganden werden gemäss US-A-4658050 bei der Hydrosilylierung von Allylverbindungen mit Alkoxy-substituierten Silanen verwendet. JP-A-07126271 beschreibt die Hydrosilylierung von Allylhalogeniden mit 20 Chlorodimethylsilan in Anwesenheit von Iridium-Katalysatoren mit Dienliganden. Nachteile dieser Verfahren sind entweder mäßige Ausbeuten, eine unwirtschaftlich hohe Katalysator-Konzentration und/oder eine sehr kurze Lebensdauer des Katalysators. In EP-A-1156052 und DE-C-10053037 wird zwar der 25 Zusatz von zusätzlichen Dienliganden zur Verlängerung der Katalysator-Lebensdauer beschrieben, doch handelt es sich in allen genannten Fällen um diskontinuierliche Prozesse, die sowohl wirtschaftlich als auch aufgrund des stark exothermen Charakters von Hydrosilylierungsreaktionen verfahrens- und 30 sicherheitstechnisch (Gefahr des "Einschlafens" der Reaktion und späterem "Wiederanspringens" unter plötzlicher extrem hoher

20

25

Wärme- und Druckentwicklung) sehr ungünstige Voraussetzungen beinhalten.

- Die Aufgabe war es daher, ein Verfahren zu entwickeln, welches neben hohen Produktausbeuten und -reinheiten insbesondere den Aspekten der ökonomischen und vor allem verfahrens- und sicherheitstechnischen Belangen Rechnung trägt. Diese Aufgabe konnte durch die vorliegende Erfindung gelöst werden.
- 10 Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Silan der allgemeinen Formel I

$$R^{6}R^{5}CH-R^{4}CH-SiR^{1}R^{2}R^{3}$$
 (I),

15 bei dem Silan der allgemeinen Formel II

$$HSiR^{1}R^{2}R^{3}$$
 (II),

mit Alken der allgemeinen Formel III

$$R^{6}R^{5}CH=CHR^{4}$$
 (III),

in Gegenwart von Iridiumverbindung der allgemeinen Formel IV als Katalysator

und freiem **Dien** als Cokatalysator kontinuierlich umgesetzt wird, wobei

 R^{1} , R^{2} , R^{3} einen einwertigen Si-C gebundenen, gegebenenfalls halogensubstituierten C_{1} - C_{18} -Kohlenwasserstoff-, Chlor-, oder C_{1} - C_{18} -Alkoxyrest,

- ${f R^4}$, ${f R^6}$ ein Wasserstoffatom, einen einwertigen gegebenenfalls mit F, Cl, OR, NR2, CN oder NCO substituierten C1-C18-Kohlenwasserstoff-, Chlor-, Fluor-oder C1-C18-Alkoxyrest, wobei jeweils 2 Reste von ${f R^4}$, ${f R^5}$, ${f R^6}$ gemeinsam mit den Kohlenstoffatomen, an die sie gebunden sind, einen cyclischen Rest bilden können,
- ${\bf R}$ ein Wasserstoffatom, einen einwertigen ${\rm C_{1}\text{--}C_{18}\text{--}}$ Kohlenwasserstoffrest und

Dien eine gegebenenfalls mit F, Cl, OR, NR2, CN oder NCO
substituierte C4-C50-Kohlenwasserstoffverbindung, die
mindestens zwei ethylenische C=C Doppelbindungen
aufweist, bedeuten,
wobei die Reaktionstemperatur 30-200° C und der Reaktionsdruck
0,11-50,0 Mpa betragen.

15

30

5

Das kontinuierliche Verfahren liefert das Silan der allgemeinen Formel I in hohen Ausbeuten und hervorragender Reinheit.

Bei dem Verfahren werden die Zielprodukte der allgemeinen
20 Formel I beim Einsatz von sehr geringen Katalysatormengen in
Ausbeuten von mindestens 95 % bis zu 98 % erhalten. Je nach
Anwendungsgebiet kann deshalb auf eine destillative
Aufarbeitung verzichtet werden.

25 Das Verfahren ist leicht zu kontrollieren und sicher durchzuführen.

Als technische Ausführungen zur Durchführung des Verfahrens eignen sich alle üblichen Reaktoren zur kontinuierlichen Reaktionsführung, also z. B. Rohr- und Schleifen-Reaktoren sowie kontinuierlich betriebene Rühr-Reaktoren.

WO 2004/00960

30

Bei der Reihenfolge der Dosierung der Reaktionskomponenten sind alle denkbaren Kombinationen möglich, insbesondere können die Komponenten teilweise vorgemischt in den Reaktor eingebracht werden. Vorzugsweise liegt der Katalysator nicht in einer Umgebung von Überschuß an Silan der allgemeinen Formel II gegenüber dem Alken der allgemeinen Formel III vor, da dieser sonst Deaktivierung zeigen kann.

C1-C18-Kohlenwasserstoffreste R¹, R², R³ bedeuten vorzugsweise

Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder Arylreste. Vorzugsweise

weisen R¹, R², R³ höchstens 10, insbesondere höchstens 6

Kohlenstoffatome auf. Vorzugsweise sind R¹, R², R³ geradkettige

oder verzweigte C1-C6-Alkylreste oder C1-C6-Alkoxyreste.

Bevorzugte Halogensubstituenten sind Fluor und Chlor. Besonders

bevorzugt als R¹, R², R³ sind die Reste Methyl, Ethyl, Methoxy,

Ethoxy, Chlor, Phenyl und Vinyl.

Kohlenwasserstoffreste R⁴, R⁵, R⁶ bedeuten vorzugsweise Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl- oder Arylreste. Vorzugsweise ist

20 höchstens einer von R⁴, R⁵, R⁶ ein Alkoxyrest. Vorzugsweise weisen R⁵, R⁶ höchstens 10, insbesondere höchstens 6

Kohlenstoffatome auf. Vorzugsweise weisen R⁵, R⁶ höchstens 10, insbesondere höchstens 6 Kohlenstoffatome auf. Vorzugsweise sind R⁵, R⁶ geradkettige oder verzweigte C₁-C₆-Alkylreste oder

25 C₁-C₆-Alkoxyreste. Besonders bevorzugt als R⁵, R⁶ sind die Reste Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Chlor und Phenyl.

Vorzugsweise weist Kohlenwasserstoffrest $\mathbf{R^4}$ höchstens 6, insbesondere höchstens 2 Kohlenstoffatome auf. Besonders bevorzugt als $\mathbf{R^4}$ sind die Reste Wasserstoff, Methyl, Ethyl.

WO 2004/00960

20

25

30

Vorzugsweise weist Kohlenwasserstoffrest R höchstens 6, insbesondere höchstens 2 Kohlenstoffatome auf.

Die als Dien eingesetzten Kohlenwasserstoffverbindungen können neben den die ethylenischen C=C Doppelbindungen aufweisenden Moleküleinheiten noch Alkyl-, Cycloalkyl- oder Aryleinheiten aufweisen. Vorzugsweise weisen die Diene 6 bis 12 Kohlenstoffatome auf. Bevorzugt sind mono- oder bicyclische Diene. Bevorzugte Beispiele für Diene sind Butadien, 1,3-10 Hexadien, 1,4-Hexadien, 1,5-Hexadien, Isopren, 1,3-10 Cyclohexadien, 1,3-Cyclooctadien, 1,4-Cyclooctadien, 1,5-Cyclooctadien und Norbornadien.

Das Dien im Katalysator der allgemeinen Formel IV und das freie 15 als Cokatalysator dienende Dien können gleich oder unterschiedlich sein. Vorzugsweise sind beide Diene gleich.

In einem besonders bevorzugten Fall wird als Katalysator der allgemeinen Formel IV [(Cycloocta-1c,5c-dien)IrCl]₂ und als Cokatalysator 1,5-Cyclooctadien verwendet.

Das Alken der allgemeinen Formel III wird bevorzugt im Überschuß von 0,01 bis 100 Mol-% II, besonders bevorzugt 0,1 bis 10 Mol-%, bezogen auf die Silankomponente der allgemeinen Formel II eingesetzt. Die Iridium-Verbindung der allgemeinen Formel IV liegt vorzugsweise in einer Konzentration von 1x10⁻⁶ bis 1x10⁻¹ mol-%, insbesondere 1x10⁻⁴ bis 1x10⁻² mol-%, bezogen auf die Silankomponente der allgemeinen Formel II vor. Dien wird vorzugsweise in einer Konzentration von 1x10⁻⁶ bis 1 mol-%, insbesondere 1x10⁻³ bis 1x10⁻¹ mol-%, bezogen auf die Silankomponente der allgemeinen Formel II als Cokatalysator zugesetzt.

WO 2004/00960

20

25

30

Das Verfahren kann in Anwesenheit oder in Abwesenheit von aprotischen Lösungsmitteln durchgeführt werden. Falls aprotische Lösungsmittel verwendet werden, sind Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemische mit einem Siedepunkt bzw. Siedebereich von bis zu 120° C bei 0,1 MPa bevorzugt. Beispiele für solche Lösungsmittel sind Ether, wie Dioxan, Tetrahydrofuran, Diethylether, Diisopropylether, Diethylenglycoldimethylether; chlorierte Kohlenwasserstoffe, wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, 1,2-Dichlorethan, Trichlorethylen; Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, n-Hexan, Hexan-Isomerenge-10 mische, Heptan, Oktan, Waschbenzin, Petrolether, Benzol, Toluol, Xylole; Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Diisopropylketon, Methylisobutylketon (MIBK); Ester, wie Ethylacetat, Butylacetat, Propylpropionat, Ethylbutyrat, Ethylisobutyrat; Schwefelkohlenstoff und Nitrobenzol, oder Gemische 15 dieser Lösungsmittel.

Als aprotisches Lösungsmittel kann im Verfahren auch das Zielprodukt der allgemeinen Formel I eingesetzt werden. Diese Verfahrensvariante ist bevorzugt.

Vorzugsweise wird das Verfahren bei einer Reaktionstemperatur von 60-100° C, besonders bevorzugt bei 75-85° C durchgeführt. Der Reaktionsdruck beträgt bevorzugt 0,2-1,5 MPa, besonders bevorzugt 0,4-0,5 MPa.

Beispielsweise werden die Reaktionskomponenten der allgemeinen Formel II einerseits und die Reaktionskomponenten der allgemeinen Formel III zusammen mit Iridium-Katalysator der allgemeinen Formel IV und gegebenfalls im Gemisch mit dem Dien andererseits kontinuierlich in einen Schleifenreaktor zudosiert. In einer anderen Variante wird zum Einfahren des Reaktors das Zielprodukt der allgemeinen Formel I oder ein

zuvor genanntes Lösungsmittel zusammen mit Katalysator der allgemeinen Formel IV und gegebenenfalls **Dien** vorgelegt und eine Mischung aus Komponenten III und gegebenenfalls **Dien** einerseits sowie die Komponente der Formel II andererseits kontinuierlich zudosiert. Die gemittelten Verweilzeiten der Reaktorinhalte liegen vorzugsweise bei 5 bis 60 Minuten, insbesondere bei 10 bis 40 Minuten, besonders bevorzugt 25 bis 30 Minuten.

10

15

Alle vorstehenden Symbole der vorstehenden Formeln weisen ihre Bedeutungen jeweils unabhängig voneinander auf.

In den folgenden Beispielen sind, falls jeweils nicht anders angegeben, alle Mengen- und Prozentangaben auf das Gewicht bezogen, alle Drücke 0,10 MPa (abs.) und alle Temperaturen 20°C.

Beispiel 1

In einen auf 80° C temperierten und unter 0,4 MPa Druck 20 stehenden Schleifenreaktor mit einem Reaktorvolumen von 1,4 l werden über jeweils eine Dosierpumpe Dimethylchlorsilan einerseits und eine Mischung von 2,7x10⁻³ mol-% Di-µ-chlorobis-[(cycloocta-1c,5c-dien)-iridium(I)] und 7x10⁻¹ mol-% 1,5-Cyclooctadien in Allylchlorid andererseits im molaren 25 Verhältnis 1:1,05 Silan:Allylchlorid-Mischung mit einer Geschwindigkeit von 2,8 1/h (bezogen auf das Gesamt-Volumen der dosierten Komponenten) zudosiert. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des Allylchlorid-Überschusses 30 wurde Chloro(3-chlorpropyl)dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

Beispiel 2

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß der Reaktor bei 50° C und einem Druck von 0,2 MPa betrieben und die Reaktanden in einer Menge von 2,1 1/h (bezogen auf das Gesamt-Volumen der dosierten Komponenten) zudosiert wurden. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des Allylchlorid-Überschusses wurde Chloro(3chlorpropyl) dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% 10

in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

Beispiel 3

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß der Reaktor bei 100° C und einem Druck von 1,0 MPa betrieben und die 15 Reaktanden in einer Menge von 5,6 1/h (bezogen auf das Gesamt-Volumen der dosierten Komponenten) zudosiert wurden. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des Allylchlorid-Überschusses wurde Chloro(3chlorpropyl) dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

Beispiel 4

20

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß der Reaktor 25 bei 130° C und einem Druck von 1,0 MPa betrieben und die Reaktanden in einer Menge von 5,6 1/h (bezogen auf das Gesamt-Volumen der dosierten Komponenten) zudosiert wurden. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des 30 Allylchlorid-Überschusses wurde Chloro(3chlorpropyl)dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

Beispiel 5

WO 2004/00960

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß die Reaktanden im molaren Verhältnis 1:1 Silan:Allylchlorid-Mischung zudosiert wurden. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators wurde Chloro(3-chlorpropyl)dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

10

15

Beispiel 6

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß die Reaktanden im molaren Verhältnis 1:1,3 Silan:Allylchlorid-Mischung zudosiert wurden. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des Allylchlorid-Überschusses wurde Chloro(3-chlorpropyl)dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

20

Beispiel 7

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß 1x10⁻⁴ mol% Di-µ-chloro-bis-[(cycloocta-1c,5c-dien)-iridium(I)] und
1x10⁻³ mol-% 1,5-Cyclooctadien eingesetzt wurden. Nach
destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels
Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des
Allylchlorid-Überschusses wurde Chloro(3chlorpropyl)dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95%
in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

30

25

Beispiel 8

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß Toluol als Lösungsmittel vor Dosierbeginn in den Reaktor vorgelegt wurde. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des Allylchlorid-Überschusses wurde Chloro(3-chlorpropyl)dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

Beispiel 9

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß anstelle des Schleifenreaktors ein Rohrreaktor eingesetzt wurde. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des Allylchlorid-Überschusses wurde Chloro(3-chlorpropyl)dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

15

20

25

5

10

Beispiel 10

Beispiel 1 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß anstelle eines frisch zubereiteten Katalysator-/Cokatalysator-Gemischs der bei der Abtrennung des Produkt erhaltene hochsiedende Rückstand eingesetzt wurde. Nach destillativer Aufarbeitung der Roh-Mischung mittels Dünnschichtverdampfer zur Abtrennung des Katalysators sowie des Allylchlorid-Überschusses wurde Chloro(3-chlorpropyl)dimethylsilan entsprechend einer Ausbeute von 95% in einer Reinheit von >99% bezogen auf das Silan erhalten.

(I),

Patentansprüche

 Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Silan der allgemeinen Formel I

 $R^6R^5CH-R^4CH-SiR^1R^2R^3$

bei dem Silan der allgemeinen Formel II

 $HSiR^{1}R^{2}R^{3} \tag{II},$

mit Alken der allgemeinen Formel III

 $R^{6}R^{5}CH=CHR^{4}$ (III),

15

5

in Gegenwart von Iridiumverbindung der allgemeinen Formel IV als Katalysator

[(Dien)IrCl]₂ (IV),

20

25

30

und freiem **Dien** als Cokatalysator kontinuierlich umgesetzt wird, wobei

- R^{1} , R^{2} , R^{3} einen einwertigen Si-C gebundenen, gegebenenfalls halogensubstituierten C_{1} - C_{18} -Kohlenwasserstoff-, Chlor-, oder C_{1} - C_{18} -Alkoxyrest,
- R⁴, R⁵, R⁶ ein Wasserstoffatom, einen einwertigen gegebenenfalls mit F, Cl, OR, NR₂, CN oder NCO substituierten C₁-C₁₈-Kohlenwasserstoff-, Chlor-, Fluor-oder C₁-C₁₈-Alkoxyrest, wobei jeweils 2 Reste von R⁴, R⁵, R⁶ gemeinsam mit den Kohlenstoffatomen, an die sie gebunden sind, einen cyclischen Rest bilden können,



- R ein Wasserstoffatom, einen einwertigen C_1 - C_{18} Kohlenwasserstoffrest und
- Dien eine gegebenenfalls mit F, Cl, OR, NR₂, CN oder NCO substituierte C₄-C₅₀-Kohlenwasserstoffverbindung, die mindestens zwei ethylenische C=C Doppelbindungen aufweist, bedeuten, wobei die Reaktionstemperatur 30-200° C und der Reaktionsdruck 0,11-50,0 Mpa betragen.
- 10 2. Verfahren nach Anspruch 1, bei dem \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 C_1-C_6- Alkylreste oder C_1-C_6- Alkoxyreste sind.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, bei dem ${\bf R^5}$, ${\bf R^6}$ C₁-C₆-Alkoxyreste.

15

- 4. Verfahren nach Anspruch 1 bis 3, bei dem R4 ausgewählt wird aus den Resten Wasserstoff, Methyl, Ethyl.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, bei dem Dien in einer
 Konzentration von 1x10⁻⁶ bis 1 mol-%, bezogen auf die Silankomponente der allgemeinen Formel II als Cokatalysator zugesetzt wird.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, bei dem die Reaktionstemperatur 60-100°C beträgt.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 1 bis 6, bei dem als Katalysator der allgemeinen Formel IV [(Cycloocta-1c,5c-dien)IrCl]₂ eingesetzt wird.

30

8. Verfahren nach Anspruch 1 bis 7, bei dem als Cokatalysator 1,5-Cyclooctadien eingesetzt wird.



Internation | Application No PCT/EP 03/06204

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 CO7F7/14			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica-	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)	
IPC 7	CO7F	on cymposy	
Documentati	Ion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields se	arched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data		
C DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.
Calegory	Citation of document, with Massacist, whose appropriate		
x	EP 1 201 671 A (CONSORTIUM ELEKT IND) 2 May 2002 (2002-05-02) paragraphs '0005!,'0006!	ROCHEM	1–8
Y	DE 195 34 853 A (HUELS CHEMISCHE 2 May 1996 (1996-05-02) column 2, line 25 - line 67 column 3, line 20	WERKE AG)	1-8
Y	EP 1 156 052 A (SHINETSU CHEMICAL CO) 21 November 2001 (2001-11-21) the whole document		1-8
A	EP 0 239 677 A (UNION CARBIDE CORP) 7 October 1987 (1987-10-07) the whole document		1-8
		•	
Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
° Special c	ategories of cited documents:	"T" later document published after the inte	ernational filing date
"A" docum	nent defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th	the application but
"E" earlier	considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international filling date cannot be considered novel or cannot be considered to		
L docum	nent which may throw doubts on priority claim(s) or n is clied to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an ir	claimed Invention
O docum	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with one or m ments, such combination being obvious	ore other such docu-
other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family			t family
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	earch report
	18 August 2003	27/08/2003	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	European Patent Cirice, P.b. 5818 Paterinaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Zellner, A	



nation on patent family members

PCT/EP 03/06204

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 1201671	A	02-05-2002	DE CN EP JP PL US	10053037 C1 1351015 A 1201671 A1 2002179684 A 350308 A1 2002052520 A1	17-01-2002 29-05-2002 02-05-2002 26-06-2002 06-05-2002 02-05-2002
DE 19534853	A	02-05-1996	DE CA JP US DE EP	19534853 A1 2161181 A1 8208667 A 5616762 A 59509258 D1 0709392 A1	02-05-1996 26-04-1996 13-08-1996 01-04-1997 21-06-2001 01-05-1996
EP 1156052	A	21-11-2001	JP EP US	2001322993 A 1156052 A2 2001053861 A1	20-11-2001 21-11-2001 20-12-2001
EP 0239677	A	07–10–1987	US AT CA DE EP JP JP	4658050 A 49974 T 1307287 C 3668623 D1 0239677 A2 1635899 C 2057076 B 62230794 A	14-04-1987 15-02-1990 08-09-1992 08-03-1990 07-10-1987 31-01-1992 03-12-1990 09-10-1987



International les Aktenzeichen
PCT/EP 03/06204

A. KLASSIF	IZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES				
IPK 7 C07F7/14					
Nach der Inte	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassi	fikation und der IPK			
B. RECHER	CHIERTE GEBIETE				
	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole C07F	•)			
IPK 7	C0/F				
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	eit diese unter die recherchierten Geblete	fallen		
Hecherchien	e aper ficht zum Mindestpfdision gehöfende Veronomisstatigen, som				
		to Determine and add veryondate S	(wobboariffa)		
	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me dei Datembank und evii. Verwendete d	denibeginie/		
EPO-Int	ternal, PAJ, WPI Data				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		Date Assessed Ale		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
,,	ED 1 001 671 A (CONCODITION ELEVIDO	CUEM	1-8		
Х	EP 1 201 671 A (CONSORTIUM ELEKTRO IND) 2. Mai 2002 (2002-05-02)	JCHEN	1 0		
	Absätze '0005!,'0006!				
		JEDVE AC)	1–8		
Υ	DE 195 34 853 A (HUELS CHEMISCHE L 2. Mai 1996 (1996-05-02)	NERNE AG)	1 0		
	Spalte 2, Zeile 25 - Zeile 67				
	Spalte 3, Zeile 20		:		
Υ	EP 1 156 052 A (SHINETSU CHEMICAL	co)	1-8		
1	21. November 2001 (2001-11-21)	33,			
	das ganze Dokument				
	EP 0 239 677 A (UNION CARBIDE COR	P)	1-8		
A	7. Oktober 1987 (1987–10–07)	. ,	•		
	das ganze Dokument				
☐ wel	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie			
entr	nehmen	T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem	internationalen Anmeldedatum		
A Veröffe	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu	t worden list und mit der r zum Verständnis des der		
E älteres	A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Er älteres Dokument das ledoch erst am oder nach dem internationalen Theorie angegeben ist				
III L Moraffo	antiichung die geeignet ist einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentli- erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betre	chung nicht als neu oder auf		
l andai	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	'Y' Veröffentlichung von besonderer Bede	utung; die beanspruchte Erfindung		
ausde	eführt)	kann nicht als auf erfinderischer Tätigl werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	einer oder mehreren anderen		
alno I	entilchung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachmann	naneuegena ist		
dem	beanspruchten Prioritätsdatum verorientucht worden ist	*&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum des internationalen Re			
Datum des	Abschlusses der Internationalen Recherche .	Anseriaedatulii aes nitellistoriaisti He			
1	l8. August 2003	27/08/2003			
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter			
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2				
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Zellner, A				

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 1201671	A .	02-05-2002	DE CN EP JP PL US	10053037 (1351015 / 1201671 / 2002179684 / 350308 / 2002052520 /	A A1 A A1	17-01-2002 29-05-2002 02-05-2002 26-06-2002 06-05-2002 02-05-2002
DE 19534853	A	02-05-1996	DE CA JP US DE EP	19534853 / 2161181 / 8208667 / 5616762 / 59509258 [0709392 /	41 4 4 01	02-05-1996 26-04-1996 13-08-1996 01-04-1997 21-06-2001 01-05-1996
EP 1156052	A	21-11-2001	JP EP US	2001322993 / 1156052 / 2001053861 /	42	20-11-2001 21-11-2001 20-12-2001
EP 0239677	A	07–10–1987	US AT CA DE EP JP JP	4658050 / 49974 1307287 (3668623 (0239677 / 1635899 (2057076 (62230794 /	T C D1 A2 C B	14-04-1987 15-02-1990 08-09-1992 08-03-1990 07-10-1987 31-01-1992 03-12-1990 09-10-1987